⑤ Int·Cl· ⑥日本分類〇 12 b 36(2) B 35

36(2)B 31

日本国特許庁

①特許出願公告 昭47-16791

⑩特 許 公 報 。

(4)公告 昭和47年(1972)5月17日

発明の数 1

(全 4 頁)

						1												
<b>⑤</b> ク	Πl	ノラ	利用	K J	る	乳	酸	生	菌	含	有	粉	末	の	新	製	法	
②特		٠.	顧	昭	4	_	8	3	2	8	5							
<b>砂</b> 出			願	昭 4	1 4	(	1	9	6	8	)	ı	0	月	2	0	日	
⑫発	Ą	月	者	代日	租	:												5
•				京者	क्तय	左	京	区	吉	H	下	大	路	4	9			
同				住原	寮	堆												
				囯෭	z it	富	士	見	台	I	Ø	2	の	3	0	7		
同			•	今日	督	•												
				字剂	the	槇	島	田工	l	8	の	3	8	京	都	+	1	10
				ル	製	造	株	式	会	社	内							
同				神夕	治	r												
				同月	f										•			
同				村」	上英	=	郎											
				同月	F													15
同				高棉	6徳	太	郎										•	
				所》	₹₫	緑	町	4	の	3	5	の	1	7				
砂出	8	頂	人	株式	会	社	ヤ	Þ	ル	۲	本	社						

#### 発明の詳細な説明

本発明は、食料、医薬品等に供しうる乾燥乳酸 生菌菌体をうる方法に関するものである。

代 理 人 弁理士 梶谷丈夫 外1名

東京都中央区日本橋本町3の6

従来との種生菌末をうるためには予め培地に種 25 菌を培養する工程と、えられる培養液についてそ のままか、あるいは菌体のみを回収した後かいず れかのものにつき乾燥する工程から成つている。

本発明の方法も基本的にはとの二工程から構成されているものであるが、高収率、高生残率を示 30 す菌体の取得を目的とし、これにそうよう第一工程においては新培地を利用したこと、又第二工程においては新分散媒を使用することに本発明の特徴がある。

ところで乳酸菌の場合従来増菌用の培地として 35 次のような組成のもの又はこれと近似組成のもの が利用されている。

トマトジユース	30%	
グルコース	1 %	
醋酸ソーダ	1 %	
ペプトン	ı %	
イーストエキス	0.5%	
肉エキス	0.5%	рН6.

2

今この組成の培地をコントロール培地と称するが、しかしこの組成培地は工業的に利用する増殖培地としては高価に過ぎ実用に適さない。そこの本発明者らは先ずとのコントロール培地にの乳酸を引着をして、これと同程度の増殖度を目標として、これと同程度のに充ったのである。即ち、米ヌカ、フスマ、粉末を関いてある。即ち、米ヌカ、フスマ、粉末を関いてある。即ち、米ヌカ、フスマ、粉末を関いてある。即ち、米ヌカ、フスマ、粉末を関いてある。即ち、米ヌカ、フスマ、粉末を関いてある。即ち、米ヌカ、フスマ、粉末を関いてある。即ち、米ヌカ、フスマ、粉末を関いてある。世地と同程度の増殖を示す培地を作ることが、その培地組成は次の通りである。

20 米ヌカ 2% 魚 粉 2% ミースト(ビール酵母エキス)2% グルコース 醋酸ソーダ 1% pH 6.8

これを試作培地と名付けたが、この試作培地と コントロール培地に夫々乳酸菌(ラクトバチルス・ カゼイ)を接種し生菌増殖試験を行つた結果を第 一表に示す。

勇 一 表 乳酸菌增殖試験

1 CLAMB - H. P.							
培養時間	培地	コントロール培地	試作培地				
2 4	生菌数	4.4 × 1 0 9	3.4 × 1 0 °				
24	酸度	1.0 6	0.83				
4 8	生菌数	3.0 × 1 0 <sup>9</sup>	4.0 × I 0°				
	酸度	1.58	1.58				

5

培養時間	培地	コントロール培地	試作培地
7 2	生菌数	2.6 × 1 0 9	1.6.×10°
. 2	酸度	1.80	0 8.1
9 6	生菌数	I.1 × 1 09	1.1 × 1 0°
	酸酸度	1.99	2.1 0
120	生菌数	7.1 × 1 0 <sup>8</sup>	8.0 × 1 0 <sup>8</sup>
120	<b>酸</b> 度	2.11	226

度: 培地 1 mlを中和するに要する 10 N 10 NaOHの配数

生菌数:培地 I 配当りの生菌数

ところで本発明者等は従前からクロレラの利用 開発について研究をしていたがこの試作培地を基 礎としてクロレラの添加の影響につき検討を行つ 15 チルス・カゼイを接種し 4 8時間培養したところ

即ち、試作培地にクロレラ粉末又はクロレラ抽 出液を添加した場合における乳酸菌の増殖の程度 について検討したがその培地組成は第二表に示す 通りである。

クロレラ添加の影響

培 地 組 成	1	n	^				
米又力	2 %	2%	2 %				
魚 粉	2 %	2%	2 %				
ミースト	2 %	2%	2 %				
クロレラ粉 末	0.5 %	2 %	. 0				
◎ クロレラ抽出液	0	0	2 %				
グルコース	3 %	3 %	3 %				
醋酸ソーダ	1 %	1 %	1 %				

pH 6.8

- ◎ クロレラ抽出液の添加量は原粉末乾物と しての%であらわす
- (註) クロレラ抽出液の製造は次の(i),(2)の 方法による。
  - (I) 生クロレラ液(クロレラ乾物量で2%) にトルエン又は醋酸エチルを 1%加え 37 液を分取したものをA液とし、一方沈渣物 を水で稀釈し、塩酸濃度が 1 規定となるよ う塩酸々性とした後1キロ圧3.0~45分

間酸抽出を行い、遠心分離の後上清液を減 圧下で濃縮し脱臭したものを中和した液を B液となし、A液、B液を合せたものがク ロレラ抽出液である。

(2) 生クロレラ液(乾物量で2%)又は乾燥 クロレラ( 2%分散液)にプロナーゼ等蛋 白分解酵素をクロレラ乾物量の約0.5~1 %を添加し、50°Cで約24時間自己消化 せしめる。この際液の pHを 7.0~8.0附 近に保持する必要がある。

かくて消化したものを遠心分離すること によつてその上清液をとりこれがクロレラ 抽出液となる。

以上のイ,ロ,ハ3種の培地に乳酸菌ラクトバ その菌数の増加は試作培地におけるよりも多い事 が判つた。

一方試作培地による培養菌体を集め乾燥する場 合、コントロール培地の場合に比してえられる乾 20 燥菌末の収率が悪く又保存性も劣る。

しかるに、クロレラを添加した培地特に前記ハ の培地即ち試作培地にクロレラ抽出液を加えた培 地では、得られる乾燥菌末の収率はコントロール 培地に比して極めて高く、その収率は計算値から 25 すると 9 5 %以上であつた。その実験結果を第三 表に示す。

### 第三表

コントロール培地 10×10<sup>12</sup> ( 武 作 培 地 2 2 × 1 0 11 クロレラ利用 イ培地  $9.5 \times 1.0^{11}$ 口培地  $7.4 \times 1.0^{11}$ ハ培地  $2.4 \times 1.0^{12}$ 

◎ 数字は夫々の培地 [ℓからえられた 凍結乾燥法による乾燥終了時の総生菌

次に以上の各培地で乳酸菌を培養し凍結乾燥法 によつて菌の乾燥を行う場合通常分散剤としてス キムミルクI0%、グルタミン酸ソーダ1%を用 Cで24~48時間自己消化せしめ、上清 40 い、この組成液に分散して乾燥させるが、この様 にしてえられる菌体の保存試験を行つた。その結 果を第四表に示す。

30

35

6

# 第 四 表 保存試験結果

培 地	標準ト	マト培地	試价	<b>F 培地</b>		ラ利用 音地		ラ利用 音地		ラ利用 9地
保存温度 保存日数	2.C	3 0.C	5 °C	3 0.C	5 °C	3 0.C	5 °C	3 0.C	2.C	3 0.C
乾燥直後		× 1 0.0	2.4	× 1 0 8	1.7×	109	2.3 ×	1 0 <sup>9</sup>	7.1×	1 0 <sup>9</sup>
14日後	1.5×10 <sup>9</sup>	2.1×10 <sup>8</sup>	8.1×10 <sup>8</sup>	5.9×10 <sup>7</sup>	1.3×109	4.4×10 <sup>8</sup>	1.5×10°	1.1×10 <sup>8</sup>	6.2×10 <sup>9</sup>	2.2×10°
30日後	1.0×10 <sup>9</sup>	3.3×10 <sup>8</sup>	8.5×10 <sup>8</sup>	5.8×10 <sup>7</sup>	1.5×109	9.8×10 <sup>7</sup>	1.0×10 <sup>9</sup>	1.0×10 <sup>8</sup>	5.5×10 <sup>9</sup>	1.5×10 <sup>9</sup>
60日後	1.1×10°	6.3×10 <sup>7</sup>	7.3×10 <sup>8</sup>	3.3×10 <sup>7</sup>	1.1×10 <sup>9</sup>	$7.6 \times 10^7$	9.5×10 <sup>9</sup>	$7.5\times10^7$	4.0×10 <sup>9</sup>	$7.9 \times 10^8$
120 日後	4.6×10 <sup>8</sup>	44×10 <sup>6</sup>	1.5×10 <sup>8</sup>	3.4×10 <sup>4</sup>	$6.0 \times 10^8$	$2.0 \times 10^7$	6.3×10 <sup>8</sup>	9.8×10 <sup>6</sup>	$3.1 \times 10^9$	$3.3 \times 10^8$

## ◎ 数字は試料 0.1 9 当りの生菌数

第四表の結果から明らかなように、30°Cの保 15 存条件でクロレラ抽出液を添加した培地の培養に うよる生成菌の乾燥物が、他の培地に培養した場合 た比し、菌収率も、保存性も良好である。

そこで今度は、分散媒についての検討を進め、 クロレラ抽出液を更に分散媒に使用したらどの様 20 な効果がえられるかにつき研究を行つた。

標準トマト培地に37℃、48時間培養し、えらられる菌を遠心分離法により沈降させ、これに次のの4種の分散媒に分散して凍結乾燥後その保存性について検討した。 25

- a 納 水
- b スキムミルク10%、グルタミン酸ソーダ1%
- c クロレラ2%分散液
- d クロレラ抽出液(クロレラ粉末 2 %相当) その結果を第五表に示す。

第<sup>1</sup> 五 表 保存性と分散媒の影響

培地 保存日数	a	b .	С	d
乾燥直後	1.5×10 <sup>10</sup>	6.0×·10 <sup>9</sup>	4.0×10 <sup>9</sup>	1.0×10 <sup>10</sup>
7日後	8.8×10 <sup>7</sup>	$4.1 \times 10^8$	1.0×10°	&5×10 <sup>9</sup>
3 0 日後	6.3×10 <sup>5</sup>	$3.4 \times 10^8$	3.0×10 <sup>8</sup>	5.5×10 <sup>9</sup>
60日後	3.1×10 <sup>3</sup>	$7.4 \times 10^{7}$	5.5×10 <sup>7</sup>	1.1×10 <sup>9</sup>

3 0 C保存試料 0.1 g 当りの生菌数 第五表の結果の示すとおり、分散媒としてクロ

第五表の結果の小りとおり、分散媒としてクロレラ抽出液を使用すると菌の保存性に著効のある ことが判つた。

次に乾燥法についても検討を行つた。

前述の各実験は、凍結乾燥法により行つたもの であるが他の乾燥法においてもクロレラ抽出液の 効果が認められるか否かにつき検討するためスプ レードライヤーによる乾燥を行つてみた。その結 果を第六表に示す。

第六表

	分散媒 保存日数		クロレラ乾物2% 相当抽出液
	乾燥直後	4.2 × 1 0 <sup>8</sup>	1.1 × 1 0 °
5	7日後	1.2 × 1 0 <sup>7</sup>	1.0 × 1 0 9
	30日後	8.6 × 1 0 <sup>5</sup>	5.7 × 1 0 <sup>8</sup>
	60日後	$3.6 \times 10^5$	7.6 × 1 0 <sup>7</sup>

30°Cで保存した試料の0.1 g 当りの生菌数

30 第六表の結果から明らかなように、乾燥法の如何に拘らずクロレラ抽出液を分散媒として使用することは、生菌保存に著効を示すことが判つた。

以上示したように乳酸菌の培養培地及び乾燥の際の分散媒としてクロレラ抽出液を添加及び使用35 することは乳酸菌含有粉末を製造する上において極めて有利である。乳酸菌としてラクトバチルス・アンドフイルスを使用した場合も同様の著効が認められた。次に本発明の実施の一例を示す。実施例

40 米ヌカ2㎏、魚粉2㎏を50gの熱水に混ぜ、約5分間攪拌しつつ煮沸する。冷後沈液を濾別して上清液をとり、これに酵母エキス(例えばミースト)2㎏、グルコース3㎏、醋酸ソータ1㎏を混和溶解する。この液をA液と名付ける。次に生

クロレラを乾物量として5kgを100ℓの水に分 散させ、醋酸エチルを1%加えてよく混和し、37 ·C、48時間かけて自己消化させる。その上清を 採取し溶媒を除き中和したものと、更に自己消化 濃度が<br />
言規定となるようにした後1kgの加圧下で 15分間抽出し遠心分離後の上清を減圧蒸溜する ことにより脱臭、濃縮し中和したものを合して125 &とし、これをB液と名付ける。このA液とB液 ものを滅菌して培地とする。この培地に乳酸菌株 を接種し、37℃、48時間培養した後菌体を遠 心分離法によつて集獲し、濃厚菌液約5 &とする。 これを滅菌炭酸カルシウムで中和し、B液5ℓに

分散した後トレイに予備凍結した後凍結乾燥を行 うととにより、乾燥菌末がえられる。

### 特許請求の範囲

1 生クロレラを自己消化せしめた後酸抽出して 後の沈渣を同量の水で稀釈し、塩酸を加えて塩酸 5 えられるクロレラ抽出液若しくは生クロレラ又は 乾燥クロレラを蛋白分解酵素により自己消化した 後遠心分離してえられるクロレラ抽出液を、米ヌ カ、魚粉の熱水抽出液、酵母エキズ及びグルコー ス、醋酸ソーダからなる培地に加え、これに乳酸 とを夫々50ℓずつ合せ、総量100ℓとなつた 10 菌を接種して培養する工程と、この培養液から遠 心分離により濃厚菌液を得てこれに分散媒として クロレラ抽出液を加えて後乾燥する工程からなる クロレラ利用による乳酸生菌含有粉末の製法。